⑫ 公開特許公報(A)

昭57—116074

Mint. Cl.3 C 07 D 491/22 # A 61 K 31/47 (C 07 D 491/22 209/00

識別記号 ADU

庁内整理番号 8115-4C

砂公開 昭和57年(1982)7月19日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 8 頁)

90新規なカンプトテシン誘導体及びその製造法

20特 昭56-1147

221/00

311/00)

22出 昭56(1981)1月9日

の発 明 宮坂貞

横浜市緑区青葉台1丁目27番11

뮥

勿発 明 者 務台方彦

東大和市清水 4 丁目988番地

70発 明 者 沢田誠吾

東京都目黒区緑が丘3丁目6番1 3号

仰発 明 者 木村一雅

東久留米市滝山6丁目3-14-

306

株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁目1番19

导

砂代 理 人 弁理士 南孝夫

新規なカンプトテシン誘導体及 びその製造法

2. 特許請求の範囲

`(1) 一般式,

(式中、Riは低級アルキル基、アルケニル基又 はアラルキル基であり、R2は低級アルキル基 アルケニル基、アラルキル基又は水素原子で あり、R3はアシル茜又は水素原子である。) ・で表わされるカンプトテシン誘導体。

(2) カンプトテシンあるいはカンプトテシン勝 導体の 5 位にカルパニオンを生成させる塩基 と一般式RX(式中、 R は低級アルキル基、ア ルケニル善又はアラルキル基であり、又はハ ロゲン原子又はスルホン酸エステル基である。) で装わされる化合物とを用いてカンプトテシ

ンあるいはカンプトテシン誘導体と反応させ が境。 ることを特徴とする一般式(1)で表わされるカ ンプトテシン精進体の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規なカンプトテシン誘導体および その製造法に関するものである。さらに詳しく 説明すれば本発明は一般式

$$\begin{array}{cccc}
R^1 & R^2 \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
R^3 & \downarrow & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
\end{array}$$
(I)

(式中、R¹は低級アルキル基又はアルケニル基 又はアラルキル基でありR2は低級アルキル基、 アリル基、アラルキル基又は水業原子でありR3 はアシル茜又は水素原子である)で表わされる 新規をカンプトテシン誘導体およびその製造法 に関するものである。

カンプトテシンは啓棄菌木喜樹(Camptotheca acuminata.Nyesaceae) 等から、抽出・単離さ. れたアルカロイドで、強力な核酸合成阻害作用を有し、その作用は迅速かつ可逆性を示さないが特徴で、既存の制癌剤と交叉耐性を示さないという独特な作用機作をもつ抗腫瘍性物質であり、マウス白血病 L1210、ラットウォーカー256 内腫など実験移植癌に対して、強力な制が少効果を示すことが認められているが、毒性作用を有するために、医薬品としての有用性が自ら、制限されている現状にある。

そとで、このカンプトテシンを化学的に他の 物質に変換することすなわち、カンプトテシン 誘導体に変えることにより、制がン活性を保持 しながら、毒性の低下を図るという試みが従来 なされて来た。

しかしながら、カンプトテシンそれ自体が各 種有機溶剤に難溶であることや、カンプトテシ ンがその構造中に有するヘテロ環に由来して親 電子置換反応に対する抵抗性を有することなど の理由で、勝導体に変換するのにも、種々の障 害があり、机上で企画するほどに新規な誘導体

- 3 -

として有用な用途を有する。

以下に本発明を詳細に説明する。本発明により提供される前記一般式(I)で表わされる新規なカンプトテシン誘導体は、本発明の製造法により以下のごとくして製造される。

本発明の製造法はカンプトテと出発物をとしていたが、シーの・アンルカンプトンを体、例をは、アンデーのでは非プロトン性のでは、のボースルルルンドで、アンドーのでは、アンでは、アンでは、アンでは、アンでは、

- 5 -

. を得ることは容易ではないのが実情である。

本発明者等は先にカンプトテシンの5位に水 酸基を導入するととに成功し、それにより、種 々の新規なカンプトテシン誘導体を製造したが、 さらに研究の結果、カンプトテシン(あるいは カンプトテシン誘導体)の5位にカルパニオン を生成せしめりる塩基、例えば Na.H., Bu.Li, LDA, t-BuOK、と一般式RX(式中Rは低級アルキル基 又はアルケニル基又はアラルキル基であり、X はハロゲン原子又はスルホン酸エステル基であ る。)で表わされる化合物とを用いてカンプトテ シンあるいは20-0-アシルカンプトテシン と反応させることによりカンプトテシン化合物 の5位に低級アルキル基、アルケニル基又はア ラルキル基を導入するととに成功した。従つて 本発明は前記一般式(1)で表わされる新規なカン プトテシン誘導体とその製造法を提供するもの てある。

本発明に係る新規なカンプトテシン誘導体は、 制ガン作用を活用して、医薬およびその中間体

- 4 -

カンプトテシン及び20-0-アシルカンプトテシン及び20-0-アシルカンプルトテシンの5位に1個の低級アルキル基を導入するには変けるではメチレンをカルバニオンにな変とでは3倍に対応をカンプトテシンの一般では対応モル量を使用し、さらに前述の一般では対応モル量を使用し、さらに前述の一般では対応モル量を使用して対応モル量とができる。

カンプトテシン及び20-0-アシルカンプトテシンの5位に2個の同一の低級アルキル、アルケニル基又はアラルキル基を導入するには助述の塩基をカンプトテシンでは3倍モル量以上を使用しさらにかけるの一般式RXで表わされる化合物をカンプトに対して2倍モル量以上使用することにより達成することができる。

さらに5位に異なった2個の低級アルキル茲、アルケニル基又はアラルキル茲を導入ではないが、1個の低級アルカるには、前述の機にして得られた5位に1個の低級アルキル茲、アルケニル基又はアラルキル茲を有するカンプトテンン誘導体を出発原料として、その5位にカルバニオンを生ぜせしめる根を前述の一般式RXの化合物とを反応さる。とにより効率よく達成することができる。

本発明に係る5-アルキル・カンプトテシンは、5位におけるアルキル基、アルケニル基又はアラルキル基の配位に関して、ジアステレオマーが存在する。

この 2 種のジアステレオマーは、 この 5 位 置 換 カンプトテンンを高退液体 クロマトグラフィ ーに付する ことにより、分離することが できる。 例えば、 5 - エチル - カンプトテシン(2 細の ジアステレオマーの混合物)を、 1 0 多 アセト ン - クロロホルムを溶媒として用いて、 カラム SI - 60: 8 mm Ø × 300 mm 流速 5 ml/min の条件下 高速液体クロマトグラフィーにかけると、Rt値

ンプトテンンに対して 2 倍モル量以上の塩基を 必要とする。 この 2 0 位の水酸基を保護するが、 法は常法によりこれを行なりことができるが、 アンル化等にアセチル化したカンプトテンンに 場体はカンプトテンンに比べて溶解度が高い 以後の操作が行ない場く又反応役いので、 2 0 位の脱アセチル化も行ない場のので、 2 0 位の脱アセチル化を しくはカンプトテンンの 2 0 位の水酸基を保護 した誘導体を出発物質とするのが良い。

- 9 -

1 l 3 min 及びRt値 1 2.9 min の各異性体化分離することができる。

この2種の異性体は NMR スペクトルにおいて5位のメチンプロトン及び5位のエチル基のメチルプロトンがそれぞれ 85.82, Q59, ppm 及び 85.75, Q61, ppm に観測されるが、他の水業に基づくピークには、ほとんど差異が認められない。

前述の如くして製造した5-エチルカンプト テシンは、高速液体クロマトグラムにおいて面 積強度が、程控同一の2本のピークとして観測 されることから、2種のジアステレオマーのほ 様1:1の混合物であることがわかる。

本発明の製造方法において、カンプトテシン
あるいはカンプトテシン誘導体のいずれも出発
物質として用いることができるが、カンプトテシンの
気位の活性メチレンの酸性度よりも20位の水酸基の水業の酸性度が高いため20位を
保護しないカンプトテンンを使用した場合には
20位の水酸基により塩基が消費されるためカ

- 8 -

実施例 1

2 0 - 0 - アセチルカンプトテシン(130字 0.53 m mole)を無水 DMF (5 at) 化溶解し、N2 気能下 6 0 % NaH (14.4 写 0.36 m mole) を加え 氷冷下 1 0 分間機拌する。この反応混合物に CH₅T (280 μt 約 0.45 m mole)を一気に加え、氷 浴中 3 0 分間更に室温で 5 時間機拌を続ける。

この反応混合物を60℃で減圧下に、 DMF を留去し残留物を減圧乾燥後シリカゲル(10g)カラムクロマトグラフィにより精製すると5 -メチル-20-0-アセチルカンプトテシン49.5号(単離収率 38.1多)が得られる。出発原料(4.7 号3.6 多)が回収される。

mp : 265~269℃

IR KBr 2980, 2930, 1755, 1743, 1255, 790, 760,

NMR (CDC#₃) appm: fight for t, J=80Hz), 10 (15H, t, J=80Hz), 190(15H, d, J=60Hz), 191(15H, d, J=60Hz), 2.20(15H, s), 2.30 (15H, s), 2.06~2.28(2H, m), 5.30, 5.62(two

-649-

特開昭57-116074 (4)

1Hs, dxd, J=180Hs), 5.70(1H, q, J=80Hz),
7.10(1H, s), 7.52~8.10(4H, m), 8.20(1H, s)

MS m/s: 404(M⁺) C₂₅H₂₀N₂O₅=404.1372

実施例 2

5 - メチル・20 - 0 - アセチルカンプトテシン(30 写)を1 mlの水に懸陶し腰塩酸(5 ml)を加え溶解させる。室園で36時間攪拌を続けた後、80 mlの水に希釈しCHCe3(100ml×3)で抽出し、クロロホルム層を硫酸マグネシウムで乾燥させる。得られた蒸発強留物をエタノールにより再結晶すると5 - メチルカンプトテシンが淡黄白色の針晶として得られる(定量的)

mp : 249~255℃ (メタノールより)

IR v MBr ... 3520, 2975, 2930, 1750, 1655, 1595, 1160, 1035, 790, 760,

NMR (CDC#3)&PPm : 104(15H, t, J=5,9Hz), 106 (15H, t, J=5,9Hz), 191(15H, d, J=6.8Hz), 192(2H, q, J=5,9Hz), 193(15H, d, J=6.8Hz), 5.28~5.74(two 1Hs, dxd, J=166Hz), 5.75(1H,

2.22(15H, s), 2.24(15H, s), 2.00~2.85(4H, m), 5.31(05H, d, J=18.0Hs), 5.35(05H, d, J=18.0Hs), 5.52(1H, d, J=18.0Hs), 5.77(1H, t, J=3.7Hz), 7.20(1H, s), 7.66~8.19(4H, m), 8.29(1H, s)

M8 m/e : 418(M⁺) C₂₄H₂₂N₂O₅=418.1528 実施例 4

実施例2と同様にして、5-エチル-20-0-アセチルカンプトテシンより5-エチルカ ンプトテシンが得られる。

mp:(1)209~211c

(I) 206°C

(ジアステレオマー)

IR KBr. -1 : 3420, 2970, 2930, 1745, 1655, 1605, 1160, 770,

NMR (CDC#3)8 ppm :

(i) 0.59(3H, t, J=7.3Hg), 104(5H, t, J=7.3Hg), 189(2H, q, J=7.3Hg), 2.23~2.75(2H, m), 3.73(1H, e), 5.27, 5.73(two 1He, dxd, J=16.6Hg), 5.82(1H, t, J=5.4Hg), 7.58~8.21(4H, m), 7.64(1H, e) 8.27(1H, s)

q, J=6.8Hz) 7.56~8.22(5H, m), 8.28(1H, s)
MB m/e: 362(M⁺) C₂₁H₁₈N₂O₄=362.1266
実施例 3

2 0 - 0 - アセチルカンプトテシン(260等 0.67 mmole)を無水 DMF(1 0 ml)に溶解しM2 気流下 6 0 多 NaH(28.8 写 0.72 mmole)を加え 水冷下 1 0 分間提拌する。反応混合物 KCH₃CH₂I (7 2.0 μl 約 0.9 mmole)を一気に加え、氷浴 中で 3 時間、更に室温で 1 時間提拌を続ける。 反応混合物を 6 0 ℃で減圧下 DMF を留去し、 残留物を減圧乾燥後シリカゲル(25 g)カラ ムクロマトグラフィにより精製すると、5 - エ チル-20-0-アセチルカンプトテシン88.4 等(単離収率 38.4 多)が得られる。出発原料

mp : >300℃(分解)

(4609177%)が回収される。

IR PRBr : 2970, 2930, 2870, 1750, 1730, 1665, 1620, 1220, 810, 793, 760,

NMR (CDC \$\ell_3\$) & ppm : 0.61(15H, t, J=7.5Hz), 0.67(15H, t, J=7.5Hz), 0.97(5H, t, J=7.5Hz,) -12-

(I) 061(3H, t, J=7.3Hz), 104(3H, t, J=7.8Hz), 193(2H, q, J=7.8Hz), 2.20~2.87(2H, m), 3.70(1H, s) 5.28, 5.73(two 1Hs, dxd, J=16.6Hz), 5.75(1H, t, J=2.7Hz), 7.56~820(4H, m), 7.66(1H, s), 8.27(1H, s)

M8 m/e : 376(M+) C22H20,N2O4=3761423

爽施例 5

20-0-アセチルカンプトテシン(100% C.26mmole)を無水 DMF (5 ml) 化溶解しNe気流下 60 f NaH (12.3%C.31mmole) を加え、 水冷下 10分間提拌する。反応混合物にアリルブロマイド (52.0 pl C.60mmole)を20分間で高下し水浴中 15時間提拌を続ける。反応混合物を60 C で減圧下 DMF を留去し、残留物を減圧乾燥後シリカゲル(10年)によるカラムクロマトグラフィーにより精製すると、5-アリル-20-0-アセチルカンプトテシン 57.1% (単離収率 63.0 f) が得られる。出発原料(124% 17.4 f) が回収される。 mp : (1) 251~253 C (目) 212~214で (ジアステレオマー)

IR $\nu_{\max}^{\text{KBr}} = 1$: (1) 3620, 3070, 2970, 2920, 2870, 1740, 1665, 1610, 1565, 1505, 1230, 805, 793, 765, 727,

NMR (CDC 03) 8 ppm :

(1) 097(3H, t, J=7.6Hz), 2.23(3H, s), 218 (2H, q, J=7.6Hg), 2.79~3.08(1H, m), 320~ 3.46(1H, m), 4.88~5.70(3H, m), 5.34, 5.67 (two 1He, dxd, J=17.3Hz), 5.75(1H, t, J=6.0Hg), 7.15(1H, s), 7.57~8.25(4H, m), 8.29

(I) 0.96(3H, t, J=7.6Hz), 2.21(3H, a), 222 (2H, q, J=7.6Hz), 3.23(2H, m), 5.37, 5.67 (two 1He, dxd, J=17.3Hz), $4.90\sim5.60(3H,m)$, $5.76(1H, t, J=5.0Hz), 7.14(1H, s), 7.58\sim$ 8.25(4H, m), 8.30(1H, e)

MS m/e: 430(M^+) $C_{25}H_{22}N_2O_5=4301528$ 実施例 6

20-0-アセチルカンプトテシン(195号 -15-

2.9Hg), 6.90~7.35(5H, m), 7.11(1H, e), 7.48 ~8.22(5H, m).

(8) 0.91(3H, t, J=7.6Hz), 2.18(2H, q, J=7.6Hz), 2.18(3H, s), 3.38(1H, dxd, Jgem=132Hz, Jvic=7.8Hz), 3.99(1H, dxd, Jgem= 13.2Hz, Jvic=3.4Hz), 5.42; 5.70(two 1Hs, dxd, J=17.6Hz), 5.94(1H, dxd, Jvic=7.8 and 3.4Hz), 6.82~7.16(5H, m), 7.14(1H, e), 7.52 ~8.21(5H, m)

MS m/e : 480(M+) C29H24N2O5=4801685 実施例 7

実施例2と同様にして5-ベンジル-20-0 - アセチルカンプトテシンより 5 - ペンジル カンプトテシンが得られる。

mp: (1) 273~275c

(目) 237~239℃(dsc.) (Pr

IR $\mu_{\max}^{KBr_{cm}-1}$: 3370, 2940, 1730, 1655, 1603, 1220, 1170, 1045, 795, 765, 735, 700, NMR (CDC#3)8 ppm :

(1) 103(5H, t, J=7.6Hz), 189(2H, q, J=7.6

Q50mmole)を無水 DMP (10ml) 化溶解しN2 気流下 6 0 % NaH (240 mg 0.60 m mode)を加え 氷冷下10分間攪拌する。反応混合物にペンジ ルブロマイド (714μ8Q60mmoIe)を約10分 間で摘下し、氷浴中、2時間攪拌を続ける。反 応混合物を60℃で減圧下DMFを留去し、残留物 を減圧乾燥後シリカゲル(10g)カラムクロ マトグラフィーにより精製すると、5・ペンジ ル-20-0-アセチルカンプトテシン2007 吟(単離収率 8 4.4%) が得られる。出発原料 (2.1 写 1 1 多)が回収される。

mp : 152~153℃

IR ν_{\max}^{KBr} : 2920, 1745, 1660, 1613, 1230, 755, 700,

NMR (CDC & 3) 8 ppm :

(1) 0.96(3H, t, J=7.7Hz), 2.21(2H, q, J=7.7 Hz), 2.20(3 H, s), 3.04(1 H, dxd, Jgem=13.2 Hz Jvic=8.8 Hz), 4.17(1 H, dxd, Jgem=13.2Hz, Jvic=2.9Hz), 5.39, 5.73(two 1Hs, dxd, J=17.6Hz), 5.95(1H, dxd, Jvic=88 and -16-

Hz), 5.08(1H,dxd, Jgem=13.2Hz, Jvic=88Hz),3.72(1H, e), 4.18(1H, dxd, Jgem=13.2Hz, Jvic=19Hz), 5.50, 5.79(two 1He, dxd, J= 164Hz), 5.95(1H, dxd, Jvic=88 and 3.9Hz), 6.96~7.23(5H, m), 7.55(1H, s), 7.61(1H,s), 7.66~824(4H, m)

NMR (CDC & 3) 8 ppm :

(I) 100(3H, t, J=7.3Hz), 189(2H, q, J=7.3Hg), 3.24(1H, dxd, Jgem=13.2Hg, Jvic= 7.5Hz), 3.74(1H, e), 4.09(1H, dxd, Jgem= 13.2Hz, Jvic=3.5Hz), 5.33, 5.78(two 1Hs, dxd, J=16.6Hz), 5.93(1H, dxd, Jvic=7.5 and 3.5Hg), 6.80~7.12(5H, m), 7.52(1H, e), 7.60 ~8.23(5H, m)

M8 m/e : 438(M+) C27H22N2O4=4381579 実施例 8

20-0-アセチルカンプトテジン(100章 Q 2 5 6 m mole)を無水 DMF (5 ml) に溶解し、 N2気流下60% NaH (12.3年, Q308mmole) を加え、氷冷下10分間攪拌する。反応混合物

に、ベンジルブロマイド (7 5.6 48 0.6 3 5 m mole)を約10分間で摘下し氷浴中1時間攪拌を続ける。反応混合物を60℃で被圧下 DMPを留去し残留物を被圧乾燥後シリカゲル(7 タ)カラムクロマトグラフィーにより精製すると、5.5 - ジベンジル-20-0-7セチルカンプトテンン 9.5.1 写(収率 6.3.7 多)及び5 - ベンジル-20-0-7セチルカンプトテンン 26.8 写(21.8 多)が得られる。5.5 - ジベンジル-20-0-7セチルカンプトテンン

mp : 241~242℃(分解)

IR $v_{\text{max}}^{\text{KBr}} c_{\text{m}}^{-1}$: 2975, 1760, 1740, 1660, 1605, 1505, 1245, 1230, 790, 760, 740, 705,

NMR (CDC #3) # ppm : 0.75(3H, t, J=76Hz), 206
(2H, q, J=76Hz), 2.08(3H, s), 3.61, 4.38
(two 1He, dxd, J=13.2Hz), 3.74, 4.55(two
1He, dxd, J=13.2Hz), 5.45, 5.73(two 1He,
dxd, J=17.6Hz), 6.64~6.98(11H, m), 7.60~
8.01(4H, m), 8.08(1H, s)

M8 m/e : $570(M^+)$ C₅₆H₅₀N₂O₅=570.2154

-19-

灾施例 9

次 施 例 2 と 同 級 に して、 5.5 - ジ ベンジル 2 0 - 0 - ア セチルカンプトテシンより 5.5 ジ ベンジルカンプトテシンが 得られる。

mp : 243~245°C

IR $\nu_{\text{max}}^{\text{KBr}}$ cm⁻¹ : 3420, 2925, 1755, 1660, 1590, ϵ 1440, 1235, 1155, 790, 760, 735, 705,

NMR (CDC \$\ell_{5}\$) & ppm : Q86(5H, t, J=7.5Hz), 177

(2H, q, J=7.5Hz), 3.53(1H, s), 3.63, 4.51

(two 1Hs, dxd, J=13.7Hz), 3.71, 4.47(two
1Hs, dxd, J=15.2Hz), 5.31, 5.80(two 1Hs,
dxd, J=16.6Hz), 6.58~6.97(10H, m), 7.07(1H,
s), 7.64~8.03(4H, m), 8.11(1H, s)

MS m/e : $528(M^+)$ C $_{54}H_{28}N_2O_4=5282049$

特許出顧人 株式会社 ヤングルト本社

代 県 人 弁型士 南 孝



-20-